JPO and NCIPI are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.**** shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

CLAIMS

(57) [Claim(s)]

[Claim 1] A.(1) A photopolymerization nature monomer or oligomer, (2) photopolymerization initiator, (3) -- the organometallic compound (4) in which hydrolysis and a polycondensation are possible -- the solvent for said organometallic compound -- (5) -- water and (6) - the catalyst for promoting hydrolysis of said organometallic compound - An implication and the start solution whose content of said organometallic compound is 5 - 90 % of the weight are applied on a base material. Evaporate, make the volatile component in the spreading film remove, and said organometallic compound hydrolyzes. An activity radiation is irradiated at the process and the film for the B. aforementioned optical recording which produce the film for optical recording with which a photopolymerization nature monomer or oligomer was held in the network structure of the oxide of said metal which the polycondensation was carried out and was formed on said base material. Said photopolymerization nature monomer or oligomer in a part with strong optical reinforcement in the film carries out a polymerization to said film. The field where an organic polymer is rich, The process in which the oxide of said metal in a part with optical weak reinforcement forms a rich field, and the field where said organic polymer of the film by which the C. above-mentioned exposure was subsequently carried out is rich -- and Include the process which leaves the network of the shape of film of the metallic oxide which has the minute opening of a large number which are the marks where the organic component in which the oxide of said metal contains the monomer oligomer of the polymer to which the polymerization was carried out and the non-polymerization in both rich fields was removed, and said organic component was removed. The manufacture approach of the optical recording film covered by the base material front face of covering only said metallic oxide to which make the voidage in said film coming to change in a part with said strong optical reinforcement, and a part with optical weak reinforcement, and having density distribution and/or surface irregularity.

[Claim 2] Removal of said organic component is the manufacture approach of the optical recording film according to claim 1

performed by heating said film for optical recording in temperature of 200 degrees C or more.

[Claim 3] A.(1) A photopolymerization nature monomer or oligomer, (2) photopolymerization initiator, (3) -- hydrolysis and the organometallic compound in which a polycondensation is possible, and (4) -- the solvent for said organometallic compound -- (5) water and (6) - the catalyst for promoting hydrolysis of said organometallic compound - An implication and the start solution whose content of said organometallic compound is 5 - 90 % of the weight are applied on a base material. Evaporate, make the volatile component in the spreading film remove, and said organometallic compound hydrolyzes. An activity radiation is irradiated at the process and the film for the B. aforementioned optical recording which produce the film for optical recording with which a photopolymerization nature monomer or oligomer was held in the network structure of the oxide of said metal which the polycondensation was carried out and was formed on said base material. Said photopolymerization nature monomer or oligomer in a part with strong optical reinforcement in the film carries out a polymerization to said film. The field where an organic polymer is rich, The process in which the oxide of said metal in a part with optical weak reinforcement forms a rich field, and the field where said organic polymer of the film by which the C. above-mentioned exposure was subsequently carried out is rich -- and It sets here including the process which leaves the network of the shape of film of the metallic oxide which has the minute opening of a large number which are the marks where the organic component in which the oxide of said metal contains the monomer oligomer of the polymer to which the polymerization was carried out and the non-polymerization in both rich fields was removed, and said organic component was removed. Removal of said organic component is the manufacture approach of the optical recording film covered by the base material front face that it is carried out at the temperature which said metallic oxide may deform for said film for optical recording, and the irregularity controlled on the surface of the film by that cause is formed. [Claim 4] The manufacture approach of the optical recording film of claim 1-3 including the process which completes the polymerization of the photopolymerization nature monomer of a non-polymerization, and oligomer between said B processes and C processes given in any 1 term. [Claim 5] The manufacture approach of the optical recording film of claim 1-4 given in any 1 term using the interference fringe from which the exposure of said activity radiation is obtained by the radiant ray which has a coherency.

[Claim 6] The manufacture approach of the optical recording film of claim 1-4 given in any 1 term which the exposure of said activity radiation performs through the patterning mask arranged on said film for optical recording. [Claim 7] Said start solution is the sum total of said photopolymerization nature monomer or oligomer. 10 - 80 % of the weight, said photopolymerization initiator 0.05 - 30 % of the weight, said organometallic compound 5 - 90 % of the weight, said solvent 5 - 90 % of the weight, said water 0.01 - 30 % of the weight, and said catalyst 0.05 - 30 % of the weight - since -- the manufacture approach of the optical recording film of claim 1-6 given [unstated] in any 1 term. [Claim 8] Said organometallic compound is the manufacture approach of the optical recording film given in any 1 term of claims 1-7 which are the things containing at least one sort chosen from the group which consists of an organic silicon compound, an organic titanium compound, an organic zirconium compound, and an organoaluminium compound.

[Translation done.]

JPO and NCIPI are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.**** shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

DETAILED DESCRIPTION

[Detailed Description of the Invention]

[Industrial Application] This invention relates to the hologram which has the film, especially high endurance of the optical recording film and others, and the method of manufacturing it suitably.

[Description of the Prior Art] The interference fringe which the light wave which has a coherency forms is recorded, and, as for the holography technique to reproduce, research, development, and utilization are made for the application as various optical elements, such as not only a display hologram but a grating, optical spectral separation, a substage condenser, a laser-beam scanning component, etc., in recent years.

[0003] the photopolymer [versatility / a silver salt emulsion, dichromated gelatin, a photoresist, thermoplastic, and] as a hologram record ingredient - ** - it ****** Silver salt is a commercial hologram record ingredient with very high exposure sensibility, and the ingredient which the gelatin film was used [ingredient] as the base material and distributed the silver halide is used. Diffraction efficiency of dichromated gelatin is very high, and a noise is the low outstanding volume phase mold hologram record ingredient. This component is the ingredient which added and sensitization-ized dichromic acid ion into gelatin. A photoresist serves as original recording at the time of reproducing the hologram of an embossing die in large quantities, and plastics is used for the ingredient to reproduce. Thermoplastic is the record ingredient which can perform repeat record playback, and is recorded on thermoplastics as surface irregularity. The matter which is mainly concerned with an organic compound also in which hologram record ingredient is used.

[0004] Moreover, as a technique of making surface irregularity forming on stable metallic-oxide glass, and generally processing a diffraction grating etc. chemically, there are electron beam lithography, ion etching, and the ultraprecise engine-lathe processing methods, such as a diamond turning machine.

[Problem(s) to be Solved by the Invention] However, although the approach of carrying out surface treatment to metallic-oxide glass has the advantage which uses the ingredient excellent in endurance, it is unsuitable for mass production method and a large area. If the technique exposed to activity radiations, such as holography exposure and photolithography, at the point is used, large-area-izing and mass production method are also possible. However, the matter which is mainly concerned with an organic compound also in which hologram record ingredient is used, therefore, generally endurance is not good. For example, if it becomes the temperature of 250 degrees or more, the recorded hologram ingredient itself oxidizes and it is decomposed, and the recorded interference fringe will be destroyed and optical-character ability will also fall. Heat-resistant temperature is at most 300 or less degrees. Moreover, it has the fault of yellowing under the effect of ultraviolet rays, moisture, etc. also in respect of weatherability. Moreover, compared with metallic-oxide glass, since the temperature change of a refractive index and the temperature change of a volume coefficient of expansion are large a single figure, they also tend to produce the wave aberration by the temperature change. [0006] Therefore, in the field of holography, it is not concerned with a transparency mold and a reflective mold, but in order to desire

thermal resistance with hologram record of the viewpoint of the application application expansion to wet process needlessness etc. and hologram record film expensive with last thing, and a resistance to environment and for a high optical property to realize it, development of radically different new hologram writing materials from the former is performed recently.

[0007] In them, the hologram record ingredient in Japanese Patent Application No. 4-172534 has comparatively high thermal resistance, and although it has the engine performance to which it can be equal at least 300 degrees, yellowing by ultraviolet rays in respect of weatherability is not avoided.

[0008]

[Means for Solving the Problem] This invention conquers the technical problem of the above-mentioned conventional technique, shows an optical property, high sensitivity, etc. which were [permeability / high diffraction efficiency, high resolution, / high] excellent, and offers the film of the optical recording film and others which have the resistance to environment excellent in coincidence, and endurance, and the method of manufacturing the optical recording film in an easy process.

[0009] the network of the shape of film of the mineral matter with which this invention has many minute openings inside (1) and (2) it is the optical recording film to which it becomes from the gas which exists in said opening, and the voidage in said film is changed by the location in the film. [namely,]

[0010] This invention Moreover, an A.(1) photopolymerization nature monomer or oligomer, (2) photopolymerization initiator, (3) the organometallic compound (4) in which hydrolysis and a polycondensation are possible -- the solvent for said organometallic compound - (5) - water and (6) - the catalyst for promoting hydrolysis of said organometallic compound - Apply a ****** start solution on a base material, and said organometallic compound is hydrolyzed. After forming the film which was made to carry out a polycondensation and was gelled, make a volatile component evaporate by desiccation and solid-state-like the film for optical recording is produced. B. It is the manufacture approach of the optical recording film which irradiates an activity radiation and becomes said film for optical recording from removing the organic component subsequently to the inside of the film for the C. abovementioned optical recording contained of covering only the oxide of said metal and having density distribution and/or surface irregularity.

[0011] As a photopolymerization nature monomer in the start solution used for manufacture of the film of the optical recording film and others in this invention, the monomer containing at least one radical in which polymerizations, such as an acryloyl radical, a methacryloyl radical, a vinyl group, and an allyl group, are possible can use it for intramolecular suitably. As the example, TETORO hydronalium furfuryl acrylate, ethyl carbitol acrylate, Dicyclopentenyl oxy-ethyl acrylate, phenyl carbitol acrylate,

Nonylphenoxyethyl acrylate, 2-hydroxy-3-phenoxypropylacrylate, omega-hydroxy hexanoyloxy ethyl acrylate, acryloyloxyethyl succinate, Acryloyl OKIE chill succinate, acryloyloxyethyl phthalate, Phenyl acrylate, naphthyl acrylate, TORIBUROMO phenyl acrylate, Phenoxy ethyl acrylate, TORIBUROMO phenoxy ethyl acrylate, A benzyl acrylate, p-BUROMO benzyl acrylate, 2, and 2-bis(4-meta-chestnut ROKISHI ethoxy -3, 5-dibromo phenyl) propane, Isobornyl acrylate, 2-ethylhexyl acrylate, laurylacrylate, The methacrylate corresponding to these monofunctional nature acrylate to monofunctional nature acrylate lists, such as 2, 2, 3, and 3-tetrafluoropropylacrylate; 1,6-hexanediol diacrylate, Butanediol diacrylate, EO conversion tetrabromobisphenol A diacrylate, A pentaerythritol thoria chestnut rate, trimethylolpropane triacrylate, The methacrylate corresponding to these polyfunctional acrylate lists, such as bisphenol A diacrylate; Styrene, p-chloro styrene, a divinylbenzene, vinyl acetate, acrylonitrile, Vinyl compound; and diethylene-glycol bisallyl carbonate, such as N-vinyl pyrrolidone, vinyl naphthalene, and N-vinylcarbazole, Allyl compounds, such as triallyl isocyanurate, JIARIRI DIN pentaerythritol, diallyl phthalate, and diallyl isophthalate, etc. are mentioned (mixture is included).

[0012] Although the methacrylate corresponding to polyfunctional oligo acrylate and these acrylate, such as urethane acrylate oligomer, epoxy acrylate oligomer, ester acrylate oligomer, polyol polyacrylate, denaturation polyol polyacrylate, and polyacrylate of an isocyanuric acid frame, is mentioned besides the oligomer of the above-mentioned photopolymerization nature monomer as an example of the photopolymerization nature oligomer in the start solution used by this invention (mixture is included), it is not limited to this.

[0013] What is generated by the addition reaction of the poly isocyanate, 2-hydroxyalkyl (meta) acrylate, and polyol as polyurethane acrylate oligomer is illustrated. Here, as poly isocyanate, toluene diisocyanate, isophorone diisocyanate, trimethyl hexamethylene diisocyanate, hexamethylene di-isocyanate, etc. are mentioned. Moreover, as polyol, polyether polyols, such as a polyethylene glycol, a polypropylene glycol, and a polytetramethylene glycol, polyester polyol, polycarbonate polyol, polysiloxane polyol, etc. are mentioned.

[0014] As an organometallic compound in which the hydrolysis in the start solution used for manufacture of the film of the optical recording film and others and the polycondensation which are used by this invention are possible, the thing containing at least one sort in an organic silicon compound, an organic titanium compound, an organic zirconium compound, and an organoaluminium compound is desirable, and the metal alkoxide which has especially an alkoxyl group is desirable. Specifically, methoxides, such as silicon, titanium, a zirconium, and aluminum, ethoxide, propoxide, butoxide, etc. are used by the simple substance or the mixture. Organoaluminium compounds, such as organic zirconium compound; aluminum ethoxide, such as organic titanium compound; zirconium methoxides, such as organic silicon compound; titanium isopropoxide, such as a tetra-ethoxy silane, a tetramethoxy silane, and tetra-butoxysilane, and titanium butoxide, and zirconium butoxide, and aluminum butoxide, etc. are mentioned as the example. Moreover, you may embellish with the compound which has the functional group in which other organic monomers and a polymerization are possible like the compound which has the organic section in side chains, such as dimethylsiloxane, an amino silane, and poly dimethylsiloxane of a silanol end, or vinylsilane, an acrylic silane, and an epoxy silane organically.

[0015] In addition, metal inorganic compounds, such as carboxylate, such as metal acetylacetonate, acetate, and an oxalate, and a nitrate, a chloride, and an oxysalt ghost, may be used besides the above-mentioned organometallic compound serves as gel as it

[0016] The inorganic network structure is formed from a sol and the above-mentioned organometallic compound serves as gel as in hydrolyzes in a solution and a polycondensation progresses. If heating-at-high-temperature processing of this gel is carried out, a metallic-oxide solid-state can be created.

[0017] Moreover, the catalyst for promoting a solvent, water, and said hydrolysis for said organometallic compound used by this invention, hydrolysis and in order to carry out a polycondensation is required. As a solvent which should dissolve this organic metal compound, alcohols, such as a methanol, ethanol, propanol, and a butanol, are the most desirable. Moreover, as the above-mentioned catalyst, bases, such as acids, such as a hydrochloric acid, an acetic acid, a sulfuric acid, and a nitric acid, and ammonia, are used. [0018] Although there being a difference of the refractive index of each polymer in Japanese Patent Application No. 4-172534 and the desirable one where the difference is larger show high diffraction efficiency about the combination of the above-mentioned photopolymerization nature monomer or oligomer, and the above-mentioned organometallic compound, in this invention, both refractive index can choose combination independently. It is because the organic polymer which a photopolymerization nature monomer or oligomer carried out the polymerization, and was able to do it is removed by the next process, it leaves only the inorganic network structure into the optical recording film and a gas like air is made to exist in an opening so that it may state later. [0019] In order to carry out the polymerization of an above-mentioned photopolymerization nature monomer or oligomer with an activity radiation, it is necessary to add a photopolymerization initiator to this. The compound shown below as a photopolymerization initiator of this invention is mentioned. For example, 2, 3-bornane dione (camphor quinone), 2, 2, 5 and 5, - tetramethyl tetrahydro -Annular cis-alpha-dicarbonyl compounds, such as 3 and 4-furan acid (imidazoletrione), Benzophenones, such as 3, 3, 4, and a 4tetrapod-(tert-butyl peroxide carbonyl) benzophenone, Diacetyl, benzyl, a MIHIRAZU ketone, a diethoxy acetophenone, Ketones, such as 2-hydroxy 2-methylpropiohenone and 1-hydroxy cyclohexyl phenyl ketone Peroxides, such as benzoyl peroxide and di-t-butyl peroxide, Aromatic carboxylic acid, such as azo compounds, such as allyl compound diazonium salt, and N-phenylglycine, Xanthenes, such as 2-chloro thioxan ton, 2, and 4-diethyl thioxan ton Diaryl iodonium salt, triaryl sulfonium salt, triphenyl alkyl way acid chloride, An iron allene complex, bis-imidazole derivatives, the Pori halogenated compound, phenyl iso oxazolone, benzoin ethyl ether, benzyl dimethyl ketal, etc. are mentioned (mixture is included). Furthermore, amines, thiols, p-toluenesulfonic acid, etc. are mentioned as an assistant.

[0020] This start solution for optical recording film expresses with a principal component. The sum total of a photopolymerization nature monomer or oligomer 10 - 80 % of the weight, a photopolymerization initiator 0.05 - 30 % of the weight, said organometallic compound The solvent for 5 - 90 % of the weight, and said organometallic compound 5 - 90 % of the weight, water 0.01 - 30 % of the weight, and catalyst It is desirable to contain 0.05 - 30 % of the weight. If the sum total of the above-mentioned photopolymerization nature monomer or oligomer exceeds less than 10 % of the weight or 80 % of the weight, high diffraction efficiency will become is hard to be acquired. If the above-mentioned organometallic compound exceeds less than 5 % of the weight or 90 % of the weight similarly, high diffraction efficiency will not be acquired. A photosensitizer can be contained and it can make 0.01 - 10 % of the weight contain [constituent / this] a plasticizer 0.01 to 10% of the weight if needed, respectively.

[0021] When the photopolymerization nature monomer or oligomer to be used is the liquid which has low viscosity, a solvent is not required, but this is a solid-state, or in having high viscosity, it uses the solvent for dissolving it. As this solvent, toluene, dioxane, chloroform, dichloromethane, a methylene chloride, a tetrahydrofuran, etc. can be used. However, since isopropyl alcohol is also the solvent of 2-hydroxy-3-phenoxy hexyl acrylate (solid photopolymerization nature monomer) while being the solvent of a tetra-ethoxy silane (organometallic compound in which hydrolysis and a polycondensation are possible) when dissolving in the solvent for the organometallic compound which a photopolymerization nature monomer or oligomer described previously for example, as for the isopropyl alcohol which is a solvent for said organometallic compound, the solvent for a photopolymerization nature monomer or

oligomer can be made to serve a double purpose.

[0022] Moreover, organic qualification of the inorganic network structure is carried out by dimethylsiloxane, the amino silane and the poly dimethylsiloxane of a silanol end, gamma-methacryloxypropyl triethoxysilane, and gamma-guru SHIJIROKISHI propyl triethoxysilane as hydrolysis and the organometallic compound in which a polycondensation reaction is possible, for example, a silicon system compound, and it does not matter as organic inorganic complex. That is, an organic radical can be introduced for dimethylsiloxane and poly dimethylsiloxane into the siloxane inorganic network structure combining the above-mentioned hydrolysis and the organometallic compound in which a polycondensation is possible, for example, a tetra-ethoxy silane, among the abovementioned compounds, flexibility can also be made to give, and, thereby, the handling of the film before heating becomes easy. [0023] A plasticizer can be added in this start solution for optical recording film. A plasticizer is for giving plasticity to the photopolymerization mold monomer in the constituent for optical recording (or oligomer), and can mention triethylene glycol dicaprylate, triethylene glycol diacetate, triethylene glycol dipropionate, a glyceryl TORIBUCHI rate, tetraethylene glycol JIHEPUTANOETO, a diethyl horse mackerel peat, diethyl sebacate, tributyl phosphate, etc. as an example of a plasticizer. [0024] Furthermore, a sensitizer like coloring matter can be added in this start solution for optical recording film. This is for making a polymerization reaction cause efficiently with an activity radiation. Although the compound shown below as coloring matter used is mentioned, it is not limited to this. For example, when using a visible ray, it is the compound which has extinction in light (mixture is included) regions, such as a methylene blue, an acridine orange, thioflavine, a keto coumarin, Erythrosine C, eosine Y, merocyanine, a phthalocyanine, and a porphyrin.

[0025] Moreover, it is very useful in order that adding the additive of a leveling agent and others in addition to the above-mentioned

component may also make a uniform paint film to the start solution of this invention.

[0026] Next, how to record light using the start solution of this invention is explained. In order to prepare material for optical recording, photopolymerization nature oligomer, a monomer, a photopolymerization initiator, and coloring matter are dissolved into the organometallic compound solution containing the acid or base used as water, a solvent, and a catalyst, but if required, the solvent (such mixture is included) of a methanol, ethanol, isopropanol, toluene, dioxane, chloroform, dichloromethane, a methylene chloride, a tetrahydrofuran, and others will be used, for example. The amount of these solvents used is usually the 10 - 1000 weight section to the principal component 100 weight section (except for a solvent) of the constituent for optical recording.

[0027] Then, after preparing the start solution for optical recording by the above presentation ratios, coating is performed for this liquefied object using the various methods of application on the base material front face where a glass plate, a silicon substrate, etc. are smooth. Various approaches, such as an approach using a spin coat, the DIP coat, the bar coat, the flow coat (curtain coat), etc. and a

doctor blade and an applicator as the coating approach, are applicable.

[0028] then, this spreading film — a room temperature or warming — a condition — under a reduced pressure condition further, if required The solvent used when dissolving the solvent, the photopolymerization nature oligomer, or the monomer which held under fixed time amount and constant temperature, and was contained in the start solution, Evaporate, make volatile components, such as water and a catalyst, remove out of a paint film, and an organometallic compound hydrolyzes. Solid-state-like the film for optical recording with which photopolymerization nature oligomer, the monomer, the photopolymerization initiator, the photosensitizer, etc. were incorporated by homogeneity in the inorganic network structure formed of the polycondensation reaction is obtained in the condition of having been covered on the smooth base material front face. In fact, even if it remains to about several % of the weight, without being removed completely, these volatile components are satisfactory if a solid-state-like filmy body is obtained substantially. The thickness after desiccation of the film for optical recording is usually 0.01-100 micrometers. Then, a transparent resin film or a transparent glass plate is covered on the front face of the obtained film for optical recording using a suitable approach to the activity radiation irradiated or exposed at degree process. This is for preventing adhesion of dust, a foreign matter, etc., in order that this constituent may prevent the polymerization inhibitory action by oxygen, since a polymerization advances by the radical polymerization.

[0029] Next, the stroke which exposes to an activity radiation the optical recording film with which the above was covered is performed. An activity radiation points out the radiation which can make photopolymerization nature oligomer and a monomer produce a polymerization reaction by exposure for radiant rays, such as ultraviolet rays, the light, and infrared radiation, an electron beam, an ion beam, etc. There is an approach which the interference fringe obtained as this stroke by the radiant ray which has a coherency is made to expose. The well-known approach of generally using the laser light source as the coherent light source is used. As the approach of interference exposure, it can carry out using known holographic exposure optical system. Usually, this approach is called the two-beam-interference exposing method. The laser beam oscillated from a laser oscillation machine is divided into two parallel light or the diffused light using a beam splitter, a beam expander, a collimator lens, etc. And incidence is carried out to material for optical recording by making the flux of light of one of these into a reference beam. The flux of light of another side is irradiated by the body when recording for example, a body image, and it carries out incidence to material for optical recording by making the reflected light from the body into body light. At this time, a reference beam and body light form an interference fringe, that interference fringe is recorded on the film for optical recording, and the optical recording film (hologram) is obtained. [0030] Moreover, the approach of using the patterning mask other than the above-mentioned interference exposing method may be used as an approach of exposing to an activity radiation. The approach of laying the mask which created the pattern predetermined by the matter which does not pass a radiant ray on said film for optical recording, for example, exposing the radiant ray of a high-pressure mercury lamp through a patterning mask is mentioned. The approach of making the activity radiation beam of fixed aperture scanning furthermore may be used.

[0031] Although the time amount exposed to an activity radiation changes with the reinforcement of the activity radiation, record area, and others, it is usually 0.1 seconds - 30 minutes, and it is exposed so that total light exposure may become 0.1 - 1000 mJ/cm2. [0032] It is the process which exposes the optical recording film to an activity radiation, next the polymerization of the photopolymerization nature oligomer of the non-polymerization which remains in this material for optical recording, and a monomer is completed, and it is desirable to pass through the process which deactivates photosensitizers, such as an unreacted photopolymerization initiator and coloring matter.

[0033] This process can perform uniform activity radiation irradiation which may produce a polymerization reaction to the whole surface of the optical recording film after exposing to an activity radiation. The polymerization of the non-polymerization oligomer in the optical recording film and a monomer is completed by this homogeneity exposure, and the presentation distribution currently formed is fixed. This process is performed so that a total exposure may usually become about ten to 10000 mJ/cm2. However, even if it does not perform this process, equivalent effectiveness is acquired according to the process which removes the organic component described below.

[0034] It performs removing an organic component from the optical recording film obtained according to the above-mentioned process as a following process. With said organic component, survival, such as a photopolymerization initiator, coloring matter, and a solvent,

is also contained in the monomer of not only an organic polymer but the non-polymerization in which the photopolymerization nature monomer or oligomer mentioned above carried out the polymerization, oligomer, and a pan. As the approach, the approach of heating, for example to the temperature of at least 200 degrees or more is mentioned. The organic component in the optical recording film oxidizes, and is decomposed by heat-treatment, and it is removed from the optical recording film, and the removed marks remain as an opening and a gas like air exists there. It depends for whenever [this stoving temperature] also on organic compounds removed, such as a used photopolymerization nature monomer, oligomer, or a solvent. Moreover, also in order to raise the compactness of the optical recording film and to raise a mechanical strength, heating to an elevated temperature is desirable. 1 minutes or more of range are [whenever / stoving temperature / 200 degrees C to about 1200 degrees C, and heating time] therefore, desirable at least. [0035] The approach of carrying out oxidative degradation of the organic component by the ozone which irradiated about 184nm ultraviolet rays and was generated as other methods of removing an organic component from the optical recording film, or the approach eluted in an organic component using a solvent is mentioned. Moreover, these processes may be used together. [0036] At this process, the water which remains in the film by which optical recording was carried out, a catalyst, and an organic component are removed, it becomes an opening, and a mineral constituent (metallic oxide) remains. It means that the inorganic network structure and the presentation distribution of an organic macromolecule which were modulated by optical recording were recorded as a modulation of the inorganic network structure in that case. Since the film obtained at this process does not contain an organic component, thermal resistance, weatherability, and a resistance to environment are very excellent. [0037] Moreover, although the voidage of the above-mentioned film (covering only mineral matter (metallic oxide) if it expresses conversely consistency), for example, the voidage per membranous unit microbody product (per [of 10 / the 21st power cube m of minus]), changes with the locations on the front face of the film by the modulation of the above-mentioned optical recording In heating more than to the high temperature, for example, about 300 degrees C, which may be deformed, the mineral matter, for example, the silica, which constitutes the inorganic network structure from an above-mentioned process The irregularity from which the small filmy body part contracted relatively more greatly than a large filmy body part, and the consistency of mineral matter was relatively controlled by surface tension of mineral matter by the filmy body front face is formed. [0038] Next, the principle of this invention is described.

[0039] The photopolymerization nature monomer or oligomer which contained additives, such as a photosensitizer and a plasticizer, in the constant-rate **** organometallic compound solution a photopolymerization initiator and if needed is added, the acid or base which is a solvent, water, and a catalyst is stirred, and it mixes. Coating of the solution mixed by homogeneity is carried out by various approaches on a substrate, and a filmy body is obtained. Although it is the filmy body which consists of a viscous liquid in this phase, hydrolysis of an organometallic compound and a polycondensation advance, the inorganic network structure is formed, and it changes from a sol to the gel state as time amount passes after coating. Furthermore, by advancing a forced drying or an air drying, volatile components contained in the inorganic network structure, such as a solvent and water, evaporate, and solid-state-like the filmy body for optical recording is obtained as a result.

[0040] Although a photopolymerization nature monomer or oligomer is held in the inorganic network structure formed in the whole film in the optical recording film before exposing to an activity radiation at homogeneity, a polymerization is alternatively started by the optical intensity distribution inside the optical recording film in the exposure process of the activity radiation by the exposure to the interference fringe formed of two-beam-interference exposure of laser etc., or mask pattern exposure. That is, since a polymerization starts in a part with strong optical reinforcement and a monomer is consumed along with it, a monomer is supplied to a part with strong optical reinforcement from a part with the optical weak reinforcement which adjoined, and a polymerization is promoted further. In this case, a part of inorganic network structure to which optical reinforcement existed in the strong part from the first It extrudes with the polymer to which the volume became large by the monomer to which optical reinforcement was supplied from the weak part. The organic polymer rich field as for which optical reinforcement will move to a weak adjacent part, and the photopolymerization nature monomer (or oligomer) whose optical reinforcement is finally a strong part carried out the polymerization, It is relatively classified into an inorganic network structure rich field, and it is thought [whose it is a part with optical weak reinforcement conversely] that a big presentation difference arises between both the field. The optical recording film which used the difference of the refractive index Np of an organic polymer and the refractive index Nm (refractive index which the mineral matter which hydrolyzed and carried out the polycondensation and was able to do said organometallic compound has) of the inorganic network structure in which the photopolymerization nature monomer (or oligomer) carried out the polymerization at this time is Japanese Patent Application No. 4-172534 for which these people applied.

[0041] The organic polymer contained inside or the oligomer whose reaction is not completed, and an organic component like a monomer are made to remove from the record film in which presentation distribution of an organic polymer component and the inorganic network structure was made to form by exposure in the above-mentioned activity radiation in the optical recording film of this invention. Therefore, since the difference of the refractive index Np of a polymer and the refractive index Nm of the inorganic network structure which were shown by Japanese Patent Application No. 4-172534 is not used but the difference of the refractive index Nm of the inorganic network structure and the refractive index of the gas of the air which exists in the space which said organic component left, and others is used, in case the combination of a photopolymerization nature monomer or oligomer, and an organometallic compound is selected, there is no limit of a refractive index, therefore more combination of it becomes possible. [0042] According to the process which removes the organic component of this invention, the optical recording film becomes porositylike and the whole is contracted in about 1/2 to 1/20 thickness in the thickness direction. In addition, although it is going to contract this film also in the direction of a flat surface, since it is restrained by the base material, contraction of the direction of a flat surface is hardly produced in fact. Change of two types may take place at this time. As for the 1st type, the voidage of the field becomes high by removing an organic component in an organic polymer rich field. it -- receiving -- an inorganic network structure rich field -- an organic polymer -- voidage is lower than the rich field. And the part with low voidage has the refractive index of appearance higher than a part with high voidage. That is, it means that optical intensity distribution turn into distribution of voidage in this case, and it was recorded. In other words, only the mineral matter of a film part upon which the light of strong reinforcement shone is covered, a consistency becomes low, only the mineral matter of a film part upon which the light of conversely weak reinforcement shone is covered, and a consistency becomes high. The refractive-index difference of the appearance of a part with voidage lower to use [rather than] an organic titanium compound, using an organic silicon compound as an organometallic compound in which hydrolysis and a polycondensation are possible, and a part with high voidage becomes large. That is because the direction of the titanium oxide which constitutes the inorganic network structure has a refractive index [in itself] (2.35) higher than oxidation silicon (refractive index = 1.46). the 2nd type -- change of the 1st type -- then, the case where eburnation of the porous membrane is carried out more an organic polymer with high voidage - since contraction becomes large more relatively than an inorganic network structure rich field, the rich field is the case where surface irregularity is formed in record film. At this time, the field where optical reinforcement is high forms a crevice, and the field where optical reinforcement is low forms heights. The height of this irregularity usually produces

concavo-convex height of 0.001 micrometers - 10 micrometers, although it may change with whenever [presentation / of record film /, membranous thickness, optical intensity-distribution / to irradiate /, and stoving temperature] etc. and irregularity may hardly arise. [0043] Surface irregularity and hole distribution is based on conditions, such as concentration of the compound used for a mineral constituent, an organic component, and a mineral constituent, and heat-treatment temperature. When heat-treatment temperature is extremely high, voidage becomes zero and only surface irregularity is formed for both the organic polymer rich field where voidage is high, and an inorganic network structure rich field. Moreover, it is possible to also make both surface irregularity and hole distribution form. When making both surface irregularity and hole distribution form, as optical recording film, they work additively. [0044] Although the above was explained that hole (opening) distribution did not arise in the membranous thickness direction, hole distribution is produced also in the thickness direction and the direction of a flat surface of membranous in fact in many cases. It is remarkable when making the interference fringe obtained by the radiant ray which has especially a coherency exposed. [0045]

[Effect of the Invention] The optical recording film in which the optical property which the outstanding lightfastness and thermal

[Effect of the Invention] The optical recording film in which the optical property which the outstanding lightfastness and thermal resistance which consist of stable mineral constituents chemically, a resistance to environment, etc. *******(ed), and was [permeability / high diffraction efficiency, high resolution, / high] excellent with this invention is shown can be obtained. Moreover, it becomes possible to obtain the thin film which performed detailed concavo-convex processing by this invention.

[Example] Hereafter, although the example of this invention is given and explained, this invention is not limited to these examples. <Explanation of the compound shown below> TEOS: Tetra-ethoxy silane PDMS: End silanol group poly dimethylsiloxane THF: Tetrahydrofuran i-PA: Isopropyl alcohol HCl: 12-N hydrochloric-acid Ti(OPr)4:tetraisopropoxy titanium HPPA: 2-hydroxy-3-phenoxypropylacrylate EBPA: Ethoxy rate bisphenol A diacrylate BTTB: 3, 3', 4, a 4'-tetrapod-(tert-butyl peroxide carbonyl) benzophenone (the Nippon Oil & Fats make, 50% of purity)

KCD: 3 and 3'-carbonyl screw (7-diethylamino coumarin)

(Made in a Japanese sensitizing dye lab)

[0047] Next, under the lamp for red dark rooms, the photopolymerization initiator BTTB and coloring matter KCD were dissolved in the methylene chloride and the methanol mixed solution, the solution 3 which carried out mixed stirring at the photopolymerization monomers HPPA and EBPA was introduced into 5.0g (mixture of solutions 1 and 2) of solutions of the above-mentioned organometallic compound by the following weight ratios, stirring mixing was carried out, and the uniform start solution for optical recording was obtained.

[0048]

[0049] next, light with a wavelength of 514.5nm oscillated from Ar ion laser 1 in optical system as shown in <u>drawing 1</u> -- a shutter 2 -- letting it pass -- the beam expander 3 and a collimator lens 4 -- parallel light -- carrying out -- a beam splitter 5 -- the parallel light of the 2 flux of lights -- dividing -- a mirror 6 and 6' -- using -- the above-mentioned sensitization material (layered product of a glass substrate-optical recording layer-polyethylene terephthalate film) -- to three sheets, incidence was carried out at the include angle theta, and interference exposure was performed. In addition, the value of an include angle theta was made into 5 degrees, 14 degrees, and 42 degrees, respectively, and was produced with the light exposure of 30 - 50 mJ/cm2.

[0050] Complete exposure was performed for sensitization material for about 15 minutes from the distance of 3cm after interference exposure using the fluorescent lamp of 30W, the polymerization of a non-polymerization monomer was completed, and it fixed. [0051] The diffraction grating was produced using the interference fringe which has about 170 and 480 or 1400 spatial frequency/mm in sensitization material as mentioned above.

[0052] Next, after removing a polyethylene terephthalate film from this diffraction grating, it heated to 500 degrees C with the programming rate of 50 degrees C/hour in the electric furnace. After maintaining at temperature as it is for 4 hours, gradual cooling of the inside of an electric furnace was carried out to the room temperature over about 10 hours, and the diffraction grating was taken out. Thus, the layered product of SiO2 film which is 1.2 micrometers of thickness on which spatial frequency 170 and the diffraction grating which has mm in 480 or 1400 [/] were recorded, and a glass substrate was obtained. When the cross section of this SiO2 film was observed with the 50,000 times [1000 times to] as many electron microscope as this, according to the strength of an interference fringe, it was checked surface irregularity and that the density distribution of a silica particle is formed slightly. That is, the height of surface mountain range-like heights responded to about 1 micrometer, width of face responded to the above-mentioned spatial frequency, and the pitches (distance of the center to center of heights) of about 1 micrometer and irregularity were about 6 micrometers, about 2 micrometers, and about 0.7 micrometers, respectively. And it was confirmed that a silica particle (diameter of about 0.01-0.1 micrometers) exists inside the film, a front face exists closely inside the part of a convex, an another side front face is coarse (an opening is), and the part of concave exists. The function as a diffraction grating is based mainly on the irregularity on the front face of the film.

[0053] On the sensitization material used in the example 2 example 1, the USAF test target (MERESU griot company make, 1-228 spatial frequency/mm) was laid as a masking plate, and it was exposed for 5 seconds to the 2kW ultraviolet ray lamp, having used distance from the light source as 30cm. After removing a polyethylene terephthalate film, it heated to 500 degrees C with the programming rate of 50 degrees C/hour in the electric furnace. After maintaining at temperature as it is for 4 hours, gradual cooling of

the inside of an electric furnace was carried out to the room temperature over about 10 hours, and sensitization material was taken out. When the front face of this SiO2 film was observed with the electron microscope, it was checked that surface irregularity is formed according to a mask pattern. [0054] The example in the case of making TiO2 into the inorganic network structure is shown in the 3rd example. The start solution for optical recording film was adjusted by the following approaches. <A solution 4> ----- Ti4 (OPr) 20 gi-PA 20 cc --------- i-PA 40ccH(s)2O 2.0ccHCl(s) (concentration of 12Ns) 0.5 cc ----Stirring hydrolysis and the solution 5 which is the catalyst of a polycondensation in a solution 6, after stirring a solution 4 and a solution 5 separately, it was dropped gradually and, in addition, the uniform solution was obtained. ------ HPPA 4.75gEBPA(s) 0.25gBTTB(s) 0.50gKCD(s) 0.01g methylene chloride / methanol (= 95/5 % of the weight) 1.00g ---red dark rooms, by the weight ratio shown in the above-mentioned solution 6 Next, the photopolymerization initiator BTTB Coloring matter KCD was dissolved in the methylene chloride and the methanol mixed solution, the solution 6 which carried out mixed stirring at the photopolymerization monomers HPPA and EBPA was introduced into 10.0g (mixture of solutions 4 and 5) of solutions of the above-mentioned organometallic compound, stirring mixing was carried out, and the uniform start solution was obtained. [0055] Coating was performed by the same approach as an example 1, the optical recording film was obtained, and the diffraction grating was recorded using the interference fringe which has 1400 spatial frequency/mm. [0056] Diffraction efficiency was measured using the 632.8nm beam oscillated from helium-Ne laser. Diffraction efficiency was computed as a ratio of primary diffracted-light reinforcement to incident light reinforcement. The result is shown in Table 1. Although it was only 0.022 diffraction efficiency when complete exposure was performed using the fluorescent lamp, it went up gradually as it heat-treated, and about 0.5 diffraction efficiency was acquired by 400 - 500 heat treatments. [0057] When the cross section of this TiO2 film was observed with the electron microscope, it was checked that hole distribution is mainly formed according to the strength of an interference fringe, and surface irregularity is also formed slightly. That thus, are after heating and the diffraction efficiency of a diffraction grating improves rather than heating before As opposed to the diffrence of the refractive index of the organic polymer rich field and inorganic network structure rich field by incident light intensity distribution originating in the difference (about 0.05) of the refractive index 1.55 [about] of a polymer (copolymer of HPPA and EBPA), and the refractive index 1.6 of titanium oxide gel before heating In the diffraction grating after 400-degree-C heating, it is based on a very large thing compared with the difference of the thing before refractive-index about 1.00 difference of the refractive-index about 2.35 and air of titanium oxide (about 1.35) heating. [0058]

加熱処理温度	回折効率
加熱前(前面露光後)	0.022
100度	0.025
200度	0.047
300度	0.118
400度	0.505
500度	0.492

[Translation done.]

[Table 1]

* NOTICES *

JPO and NCIPI are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.**** shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

DESCRIPTION OF DRAWINGS

[Brief Description of the Drawings]

[Drawing 1] It is an example of optical system used as an example of this invention when recording a transmission grating. [Description of Notations]

- 1 .. a laser oscillation machine,
- 2 .. a shutter,
- 3 .. a beam expander,
- 4 .. a collimator lens,
- 5 .. a beam splitter,
- 7 .. sensitization material,

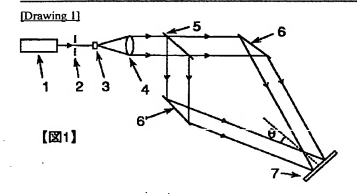
[Translation done.]

* NOTICES *

JPO and NCIPI are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely. 2.**** shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

DRAWINGS



[Translation done.]

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 特 許 公 報(B2)

(川)特許番号

特許第3039165号 (P3039165)

(45)発行日	平成	12年5月8日(2000.5.8)		(24)登録日 平成12年3月3日(2000.9.3)
(51) Int.CL'		裁別記号	PΙ	
G03F	7/027		G03F	7/027
	7/004	503		7/004 5 0 3 Z
		5 2 1		521
	7/028			7/028
G03H	1/02		G03H	1/02
				前求項の数8(全10頁) 見終頁に続く
(21) 出蘇番号		特徵平4-299040	(73)特許	権者 000004008
			Į.	日本依据子供式会社
22)出題日		平成4年11月10日(1992.11.10)		大阪府大阪市中央区道修町3丁目5番11
				号
(65)公問番号		铃坞平6 —148880	(72)発明和	本 山本 梅幸
(43)公園日		平成6年5月27日(1994.5.27)		大阪市中央区道修町3丁目5番11号 日
每查說求	B	平成10年6月15日(1993, 6, 15)		本板硝子株式会社内
			(72)発明和	新一节 新田 造一
		•		大阪市中央区道修町3丁目5番11号 日
				本板硝子株式会社内
			(72)発明記	
		•		大阪市中央区道修町3丁目5番11号 日
			1	本板碩子模式会社内
*			(74)代理/	
				弁理士 大野 梅市
			建 护理	官 前田 俄与子

(54) [発明の名称] 光記録膜及びその製造方法

1

(57)【特許請求の範囲】

【記水項1】A. (1) 光重台性モノマーまたはオリゴマー

- (2) 光重台開始前、
- (3) 加水分解および登福合が可能である有級金属化合物
- (4) 前記有機金属化合物のための溶媒、
- (5)水、および
- (6)前記有機金属化合物の加水分解を促進させるため の軸部

を含み、前記有機金属化合物の含有量が5~90重量%である出発溶液を基材の上に塗布し、塗布膜中の海発成分を蒸発、除去させ、前記有機金属化合物が加水分解、 電磁合されて形成した前記金属の酸化物の細目構造中に 光重合性モノマーまたはオリゴマーが保持された光記録 ...

最終質に続く

周膜を前記基材上に作製する工程、

B. 前記光記録用頭に活性放射線を照射して、前記題に、その膜内の光強度が強い部分における前記光重合性モノマーまたはオリゴマーが宣合して有機ポリマーがリッチな領域と、光強度が弱い部分における前記金属の酸化物がリッチな領域を形成する工程。および、ついで
C. 上記照射された膜の前記有機ポリマーがリッチな領域および、前記金属の酸化物がリッチな領域の両方の中の、重合されたポリマーおよび未宣合のモノマー・オリゴマーを含む有機成分を除去して前記有機成分が除去された謎である多数の後小空隙を有する金属酸化物の頭状のネットワークを残す工程。を含む、前記職中の空隙率を前記光強度が強い部分と光

を含む、<u>前起職中の空隙率を前記光強度が強い部分と光 強度が明い部分とで変化させてなる。</u>前記金属酸化物の みかけ密度分布および/または衰面凹凸を有する。<u>基材</u> 表面に被覆された光記録號の製造方法。

【語求項2 】 前記有機成分の除去は前記光記録用膜を 200℃以上の温度に加熱することによりおこなう請求 項1記載の光記録贈の製造方法。

【請求項3】A. (1)光重台性モノマーまたはオリゴ

- (2)光宣台開始剤、
- (3)加水分解および重縮合が可能である有機金属化合 物.
- (4) 前記有機金属化合物のための溶媒、
- (5)水、および
- (6) 前記有機金属化合物の加水分解を促進させるため の触媒、

を含み、前記有機金属化合物の含有量が5~90重置% である出発溶液を基材の上に塗布し、塗布膜中の薄発成 分を蒸発、除去させ、前記有機金属化合物が加水分解、 **直端合されて形成した前記金属の酸化物の細目構造中に** 光重合性モノマーまたはオリゴマーが保持された光記録 用職を前記基材上に作製する工程、

B. 前記光記録用膜に活性放射線を照射して、前記膜 に、その膜内の光弦度が強い部分における前記光重合性 モノマーまたはオリゴマーが宣合して有機ポリマーがリ ッチな領域と、光強度が弱い部分における前記金属の酸 化物がリッチな領域を形成する工程、および、ついで C. 上記照射された膜の前記有機ポリマーがリッチな領 域および、前記金属の酸化物がリッチな領域の両方の中 の. 重合されたポリマーおよび未宣合のモノマー・オリ ゴマーを含む有機成分を除去して前記有機成分が除去さ れた時である多数の微小空隙を有する金属酸化物の膜状 のネットワークを残す工程。

を含み、ここにおいて、前記有機成分の除去は前記光記 緑用膜を前記金属酸化物が変形し得る温度でおとなわ れ、それにより暖の表面に制御された凹凸が形成され る。基材表面に核覆された光記録膜の製造方法。

【請求項4】 前記B工程とC工程の間に、未重合の光 **煮合性モノマーおよびオリゴマーの重合を完結させる工** 程を含む請求項1~3のいずれか1項記載の光記録膜の 製造方法。

【請求項5】 前記活性放射線の照射が、可干渉性を有 する輻射線によって得られる干渉縞を用いる請求項1~ 40 4のいずれか1項記載の光記録膜の製造方法。

【請求項6】 前記活性放射線の照射が、前記光記録用 膜上に配置したパターニングマスクを適しておこなう請 求項1~4のいずれか1項記載の光記録題の製造方法。 【 間求項7 】 前記出発溶液は前記光重合性モノマーま たはオリゴマーの台計 10~80重量%、

前記光重台開始削 0.05~ 30重量%。

前記有級金属化合物

<u>5~</u>

9 () 重置%、

前記者模	5 ~
90重量%、	
前記水	0.01~
30重量%、および	
前記触媒	0.05~
30重量%、	

からなる請求項1~6のいずれか1項記載の光記録膜の 製造方法。

前記有機金属化台物は有機ケイ素化台 【請求項8】 10 物、有機チタン化合物、有機ジルコニウム化合物および <u>有機アルミニウム化合物からなる群より選ばれた少なく</u> とも1位を含むものである詰求項1~7のいずれか1項 に記載の光記録獎の製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、光記録膜その他の膜、 特に高耐久性を有するホログラム、およびそれを好遠に 製造する方法に関する。

[0002]

25 【従来の技術】可干渉性を有する光波が形成する干渉稿 を記録し、再生するホログラフィー技術は、近年、ディ スプレイホログラムだけでなく、グレーティング、光分 波、集光器及びレーザービームスキャニング素子など各 **超光学素子としての応用が研究、関発、実用化がなされ** ている。

【0003】ホログラム記録材料としては、銀塩乳剤、 重クロム酸ゼラチン、フォトレジスト、サーモブラスチ ック、種々のフォトポリマーなどが開発されている。銀 塩は露光感度が非常に高い市販ホログラム記録付料であ 30 り、ゼラチン驥を支持体としハロゲン化銀を分散させた 材料が使われている。重クロム酸ゼラチンは回折効率が 非常に高く、ノイズが低い優れた体積位相型ホログラム 記録材料である。この成分はゼラチンに亘クロム酸イオ ンを添加し、感光化した材料である。フォトレジストは エンポス型のホログラムを大量に複製する際の原盤とな るもので、彼親する材料にはプラスチックが用いられて いる。サーモプラスチックは繰り返し記録再生ができる 記録材料で、熱可塑性樹脂に表面凹凸として記録する。 いずれのホログラム記録付斜においても有機化合物を主 とする物質が用いられている。

【0004】また一般に化学的に安定な金層酸化物ガラ ス上に表面凹凸を形成させ回折格子等を加工する技術と して、電子ピームリソグラフィー、イオンエッチング や、ダイヤモンドターニングマシンなどの超精密旋盤加 工法がある。

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、金属酸 化物ガラスに表面加工する方法は、耐久性に優れた材料 を使用する長所があるが、大量生産、大面積には不向き

50 である。その点ではホログラフィー翠光、フォトリング

ラフィーなどの活性放射線に露出する技術を使用すれば 大面積化、大量生産も可能である。しかしながらいずれ のホログラム記録材料においても有機化合物を主とする 物質が用いられており、そのため一般的に耐久性は良く ないものばかりである。例えば250度以上の温度にな ると、記録されたホログラム材料そのものが酸化、分解 され、記録された干渉稿は破壊され、光学性能も低下す る。耐熱温度はせいぜい300度以下である。また耐候 性の点でも紫外線、水分等の影響により貴変するなどの 欠点を有している。また屈折率の温度変化と体膨張係数(10)ルオキシエチルサクシネート、アクリロイルオキエチル の温度変化が、金属酸化物ガラスに比べ、1 桁大きいの

【0006】従って最近、ホログラフィーの分野におい ては、透過型及び反射型に関わらず高い光学特性はさる ことながら、その応用用途拡大の観点から提式処理不要 などのホログラム記録および、ホログラム記録膜の高い 耐熱性、耐環境性が望まれており、それを実現するため には従来とは敍本的に異なる新しいホログラム記録用材 料の開発が行われている。

で温度変化による波面収差も生じやすい。

おけるホログラム記録材料は、比較的耐熱性が高く、3 0.0度でも耐え得る性能を有しているが、耐候性の面で 紫外線により黄変してしまうのは避けられない。

【課題を解決するための手段】本発明は上述の従来技術 の課題を克服し、高回折効率、高層像力及び高透過率な どの優れた光学特性ならびに高感度などを示し、同時に 優れた耐環境性、耐久性を有する光記録頭その他の膜、 およびその光記録膜を簡単な工程において製造する方法 を提供するものである。

【0009】すなわち本発明は、(1)内部に多数の機 小空隙を有する無機物質の膜状のネットワークと、

(2) 前記空隙の中に存在する気体からなり、前記膜中 の空陰率を膜中の場所によって変化させている光記録膜 である。

【0010】また本発明は、A. (1)光重台性モノマ ーまたはオリゴマー、(2)光重台開始剤、(3)加水 分解および重縮合が可能である有機金属化合物(4)前 起有概念層化合物のための溶媒、(5)水、および

(6) 前記有機金属化合物の加水分解を促進させるため 40 の触媒、を含む出発溶液を、基材上に塗布し、前記有機 金属化合物を加水分解、重縮合させてゲル化した膜を形 成した後、乾燥により復発成分を気化させて固体状の光 記録用膜を作製し、B. 前記光記録用膜に、活性放射線 を照射し、ついでC.上記光記録用膜中に含まれる有機 成分を除去することからなる、前記金属の酸化物のみか け密度分布および/または表面凹凸を有する光記録膜の 製造方法である。

【0011】本発明における光記録験その他の膜の製造 に用いられる出発溶液中の光重合性モノマーとしては、

分子内にアクリロイル基。メタクリロイル基。ビニル 基、アリル基等の重合可能な基を少なくとも1個含有す るそノマーが好適に使用することができる。その例とし て、テトロヒドロフルフリルアクリレート、エテルカル ピトールアクリレート、ジンクロペンテニルオキシエチ ルアクリレート、フェニルカルビトールアクリレート、 ノニルフェノキシエチルアクリレート、2-ヒドロキシ -3-フェノキンプロピルアクリレート、ω-ヒドロキ シヘキサノイルオキシエチルアクリレート、アクリロイ ザクンネート、アクリロイルオキシエチルフタレート、 フェニルアクリレート、ナフチルアクリレート、トリブ ロモフェニルアクリレート、フェノキンエチルアクリレ ート、トリプロモフェノキシエチルアクリレート、ベン ジルアクリレート、pーブロモベンジルアクリレート、 2、2-ビス(4-メタクリロキシエトキシー3、5-ジプロモフェニル) プロパン、イソボルニルアクリレー ト、2-エチルヘキシルアクリレート、ラウリルアクリ レート、2、2、3、3-テトラフルオロプロビルアク 【0007】それらの中で、特願平4-172534に 20 リレート等の単官能性アクリレート並びにこれらの學官 能性アクリレートに対応するメタクリレート領: 1, 6 - ヘキサンジオールジアクリレート。 ブタンジオールジ アクリレート、EO変成テトラブロモビスフェノールA ジアクリレート、ペンタエリスリトールトリアクリレー ト、トリメチロールプロパントリアクリレート、ピスプ ェノールムジアクリレート、等の多官能アクリレート並 びにこれらの多官能性アクリレートに対応するメタクリ レート類:ステレン、p-クロロスチレン、ジビニルベ ンゼン、ビニルアセテート、アクリロニトリル、Nービ 30 ニルピロリドン、ピニルナフタレン、Nーピニルカルバ ゾール等のビニル化合物:およびジエチレングリコール ビスアリルカーボネート、トリアリルインシアヌレー ト、ジアリリデンペンタエリスリトール、ジアリルフタ レート、ジアリルイソフタレート等のアリル化合物など (混合物を含む) が挙げられる。

> 【りり12】本発明で使用される出発溶液中の光重合性 オリゴマーの例としては、上記光重合性モノマーのオリ ゴマーの他に、ウレタンアクリレートオリゴマー、エポ キシアクリレートオリゴマー、エステルアクリレートオ リゴマー、ポリオールポリアクリレート、変性ポリオー ルポリアクリレート、イソンアヌル酸骨格のポリアクリ レートなどの多官能性オリゴアクリレートやこれらのア クリレートに対応するメタクリレート類など(混合物を 含む) が挙げられるが、とれに限定されるものではな Ls.

【0013】ポリウレタンアクリレートオリゴマーとし てはポリインシアネートと2-ヒドロキシアルキル(メ タ) アクリレートとポリオールの付加反応によって生成 するものが例示される。とこで、ポリインシアネートと 50 してはトルエンジイソシアネート、イソホロンジイソシ

アネート、トリメチルヘキサメチレンジイソシアネー ト、ヘキザメチレンジイソシアネートなどが挙げられ る。また、ポリオールとしてはポリエテレングリコー ル、ポリプロピレングリコール、ポリテトラメチレング リコールなどのポリエーテルポリオール、ポリエステル ポリオールやポリカーボネートポリオール、ポリンロキ サンポリオール等が挙げられる。

【0014】本発明で使用される、光記録膜その他の膜 の製造に用いられる出発溶液中の加水分解および重縮台 が可能である有機金属化合物としては、有機ケイ素化台 10 物。有機チタン化合物、有機ジルコニウム化合物。およ び有機アルミニウム化合物のうち少なくとも1種を含む ものが好ましく、特にアルコキシル芸を有する金属アル コキンドが好ましい。具体的にはシリコン、チタン、ジ ルコニウム、アルミニウムなどのメトキシド、エトキシ ド、プロボキンド、プトキンドなどが単体または混合体 で用いられる。その例としてテトラエトキシシラン、テ トラメトキシンラン、テトラブトキンシランなどの有機 ケイ素化合物:チタンイソプロポキシド、チタンプトキ シドなどの有機チタン化合物、ジルコニウムメトキシ ド、ジルコニウムプトキンドなどの有機ジルコニウム化 台物:アルミニウムエトキシド、アルミニウムブトキシ ドなどの有級アルミニウム化合物などが挙げられる。ま たジメチルシロキサン、アミノシラン及びシラノール末 變のポリジメチルシロキサンなどの側鎖に有機部を有す る化合物、あるいはビニルシラン、アクリルシラン、エ ポキンシランなどのように他の有機モノマーと重合可能 な官能基を有する化合物で有機的に修飾しても構わな Ļs.

【0015】なね、上記金属アルコキンド以外にも金属 30 アセチルアセトネート、酢酸塩、シュウ酸塩などのカル ボン酸塩及び硝酸塩、塩化物、オキン塩化物などの金層 無機化合物を使用しても構わない。

【0016】上記有級金属化合物は溶液中で加水分解し 重縮合が進むにつれてゾルから無機網目標進が形成され ゲルとなる。このゲルを高温加熱処理すると金属酸化物 固体を作成することが出来る。

【0017】また本発明で用いられる前記有機金属化台 物を加水分解および重縮合させるために、密模、水、お よび前記加水分解を促進させるための触媒が必要であ る。この金層有機化台物を溶解すべき溶媒としては、メネ

> 光重合性モノマーまたはオリゴマーの合計 光重合開始剤

前記有級金属化合物

前記有機金属化合物のための密媒

水

触媒

を含有していることが好ましい。上記光旦合性モノマー またはオリゴマーの台計が10重置%未満、または80 *タノール、エタノール、プロパノール、ブタノールなど のアルコール類が最も好ましい。また上記触媒として は、塩酸、酢酸、硫酸、硝酸などの酸およびアンモニア などの塩基が使用される。

【0018】前述の光重合性モノマーまたはオリゴマー と前述の有機金属化台物の組合わせに関して、特願平4 -172534においてはそれぞれの重合体の屈折率の 差があること、好ましくはその差が大きい方が高回折効 率を示すが、本発明においては、両者の屈折率とは無関 「係に組合せを選択することができる。 なぜなら、 後で述 べるように、光重台性モノマーまたはオリゴマーが宣台 してできた有機ポリマーは後の工程により除去され、光 記録験中には無機質の細目構造のみを残し、空隙には空 気のような気体を存在させるからである。

【0019】前途の光重合性モノマーまたはオリゴマー を活性放射線によって宣合させるために、これに光重台 開始剤を添加しておく必要がある。本発明の光重合開始 剤としては以下に示す化合物が挙げられる。例えば、

2、3-ボルナンジオン(カンファーキノン)、2、 26 2、5, 5, -テトラメチルテトラヒドロー3、4ーフ ラン酸(イミダゾールトリオン)などの環状シスーαー ジカルボニル化合物、3、3、4、4、-テトラー (tープチルパーオキシカルボニル) ベンゾフェノンな どのベンゾフェノン、ジアセチル、ベンジル、ミヒラー ズケトン、ジエトキシアセトフェノン、2ーヒドロキシ ー2 - メチルプロピオフェノン、1 - ヒドロキシシクロ ヘキシルフェニルケトンなどのケトン類、ベンゾイルパ ーオキサイド、ジーモープラルパーオキサイドなどの過 酸化物、アリルジアゾニウム塩などのアゾ化合物、N-フェニルグリシンなどの芳香族カルボン陰、2ークロロ チオキサントン、2、4ージエチルチオキサントンなど のキサンテン類。ジアリルヨードニウム塩、トリアリル スルホニウム塩、トリフェニルアルキルほう酸塩、鉄ア レン循体、ピスイミダゾール類、ポリハロゲン化合物、 フェニルイソオキサゾロン、ベンゾインエチルエーテ ル。ベンジルジメチルケタールなど(混合物を含む)が 挙げられる。更には助剤として、アミン類、チオール

類。p-トルエンスルホン酸なども挙げられる。 【0020】この光記録膜用出発溶液は主成分で表わし 40 T

10~80章骨%。

0.05~30重置%.

5~90重置%.

5~90重量%.

0.01~30重量%。および

0.05~30章骨%

に上記有機金属化合物が5重量%未満または90重量% を超えると高い回折効率が得られない。この組成物は必 重量%を越えると高い回折効率が得られ難くなる。同様 50 嬰に応じてそれぞれ光増感剤を 0.01~10重量%、

P,3039165,B © STANDARD € ZOOM-UP ROTATION NO ROTATION

である。

可塑剤を0.01~10重量%を含有させることができ 5.

【0021】使用する光重合性モノマーまたはオリゴマ 一が低粘性を有する液体である場合には溶媒は必要では ないが、これが固体であるかまたは高鉛性を有する場合 には、それを溶解するための密媒を使用する。との密媒 としては例えばトルエン、ジオキザン、クロロホルム、 ジクロロメタン、メチレンクロライド、テトラヒドロフ ラン等を使用することができる。ただし光重合性モノマ ーまたはオリゴマーが先に述べた有機金屑化合物のため 10 の溶媒に溶解する場合、例えばイソプロピルアルコール はテトラエトキンシラン(加水分解および重縮合が可能 である有機金属化合物)の溶媒であると共に、2-ヒド ロキシー3ーフェノキシヘキシルアクリレート(固体の 光重合性モノマー)の溶媒でもあるので、前記有概金属 化合物のための溶媒であるイソプロビルアルコールは光 重合性モノマーまたはオリゴマーのための溶媒を兼用す ることができる。

【0022】また、加水分解および重縮合反応可能な有 機金属化合物。例えばシリコン系化合物としてジメチル 20 シロキサン、アミノシラン、及びシラノール末端のポリ ジメチルシロキサン、アーメタクリロキシプロビルトリ エトキシシラン、ャーグルンジロキンプロピルトリエト キシシランにより無機網目構造を有機修飾して有機無機 復合体としても構わない。すなわち上記化台物のうち例 えばジメチルシロキサン、ポリジメチルシロキサンを、 上記加水分解および重縮合が可能である有機金属化合 物、例えばテトラエトキンシランと組み合わせて、シロ キサン無銀網目構造中に有機基を導入しフレキンピリテ ィーを付与させることもでき、それにより加熱前の膜の 30 取扱が容易になる。

【0023】この光記録膜用出発溶液に可塑剤を添加す ることができる。可愛剤は光記録用組成物中の光重台型 モノマー(またはオリゴマー)に可塑性を付与するため のものであり、可塑剤の例として、トリエチレングリコ ールジカプリレート、トリエチレングリコールジアセテ ート、トリエチレングリコールジプロピオネート、グリ セリルトリプチレート、テトラエチレングリコールジへ プタノエート、ジエチルアジペート、ジエチルセパケー ト、トリプチルフォスフェートなどを挙げることができ 40 る.

【0024】更に、この光記録膜用出発溶液に色素のよ うな増感剤を添加することができる。これは活性放射線 により効率よく重合反応を起こさせるためである。使用 される色素などとしては以下に示す化合物が挙げられる が、これに限定されるものではない。例えば、可視光線 を使用する場合にはメチレンブルー、アクリジンオレン ジ、チオフラビン、ケトクマリン、エリスロシンC、エ オンンY、メロシアニン、フタロシアニン、ボルフィリ

【0025】また、本発明の出発溶液に対し、上記収分 に加えてレベリング剤その他の添加剤を追加すること も、均一な透膜を作るために非常に有用である。

19

【0026】次に本発明の出発溶液を用いて光を記録す る方法を説明する。光記録材料を調製するには、水、溶 棋、触媒となる酸または塩基を含む有機金属化合物溶液 中に光重合性オリゴマー、モノマー、光重合開始剤、色 素を溶解するのであるが、必要であれば、例えば、メタ ノール、エタノール、イソプロパノール、トルエン、ジ オキサン、クロロホルム、ジクロロメタン、メチレンク ロライド、テトラヒドロフランその他の窓礁(これらの 混合物を含む) が用いられる。これらの溶媒の使用量は 通常、光記録用組成物の主成分100重置部 (溶剤を除 く)に対して、10~1000重量部である。

【0027】その後、上記のような組成比で光記録用出 発溶液を調製した後、この液状物をガラス板、シリコン 基板などの平滑な基材表面上に穏々の塗布方法を用いて コーティングを行う。コーティング方法としてはスピン ニュート、ディップコート、バーコート、フローコート (カーテンコート) などや、ドクタープレード、アプリ ケーターを用いた方法など種々の方法が適用できる。 【① 028】その後、この塗布膜を室温または加温状 療、必要であれば更に減圧状態の下で、一定時間、一定 温度の下に保持して、出発溶液中に含まれた溶媒または 光重合性オリゴマーまたはモノマーを溶解するときに使 用した密媒、水、触媒などの揮発成分を塗膜の中から蒸 発、除去させて、有機金属化合物が加水分解、重幅合反 応により形成された無機器目標造中に光重合性オリゴマ 一、モノマー、光重合関始剤、光増感剤などが均一に取 り込まれた固体状の光記録用フィルムが平滑な基付表面 上に接碇された状態で得られる。実際には、これらの損 発成分は完全に除去されずに、数重量%程度まで残留し ても、真質的に固体状の膜状体が得られれば問題ない。 光記録用膜の乾燥後の厚みは通常O. 01~100 μm である。その後、得られた光記録用膜の表面上に、次工 程で照射または露出する活性放射線に対し透明な樹脂フ ィルムまたはガラス板を適当な方法を用いてカバーす る。これは本組成物がラジカル宣台で重合が進行するた め酸素による重合阻害作用を防止するためと、虚埃、冥

【①①29】次に上記のカバーされた光記録膜を、活性 放射線に露出する行程を行う。活性放射線とは紫外線、 可規光、赤外線などの輻射線、電子ビーム、イオンビー ムなど、照射により光重合性オリゴマー、モノマーに重 台反応を生じさせることができる放射線を指す。この行 程として、例えば可干渉性を有する輻射線によって得ら れる干渉縞に露光させる方法がある。一般的には可干渉 性の光源としてレーザー光源を使用する公知の方法が用 ンなど(混合物を含む)の可視光域に吸光を持つ化合物 50 いられる。干渉変光の方法としては既知のホログラフィ

物などの付着を防止するためである。

ックス光光学系を使用して実施することができる。通 宮、この方法は二光京干渉翠光法と呼ばれている。 レー ザ兇振器から発振するレーザ光を、ピームスプリッタ ー、ピームエキスパンダー、コリメーターレンズ等を用 いて、2つの平行光あるいは拡散光に分けられる。そし てその一方の光束を参照光として光記録材料に入射させ る。他方の光東は例えば物体像を記録する場合はその物 体に照射され、その物体からの反射光を物体光として光 記録付料に入射させる。このとき参照光と物体光が干渉 結を形成し、その干渉縞が光記録用膜に記録されて光記 10 録贳(ホログラム)が得られるのである。

【0030】また、活性放射線に露出する方法として、 上記干渉露光注の他に、パターニングマスクを用いる方 法でもよい。輻射線を通過させない物質で所定のバター ンを作成したマスクを前記光記録用頭の上に載置し、例 えば高圧水銀ランプの輻射線をパターニングマスクを通 して露光する方法が挙げられる。さらには一定口径の活 性放射線ビームを定査させる方法でもよい。

【① 031】活性放射線に露出する時間はその活性放射 根の強度、記録面論その他によって異なるが、通常の、 1秒~30分であり、全翼光質が0.1~1000mJ/c **ぱになるように舞出される。**

【① 032】光記録膜を活性放射線に露出する工程の次 に、該光記録付料中に残存する未重合の光重合性オリゴ マー、モノマーの重合を完結し、そして未反応の光重合 開始削及び色素などの光増感剤を失活する工程を経る字 が好ましい。

【①033】との工程は、活性放射線に露出した後の光 記録膜の全面に対し宣台反応を生じさせ得る均一な活性 放射領照射を行なうことができる。この均一照射によっ 30 て光記録膜中の未重台オリゴマー、モノマーの重合が完 結し、形成されていた組成分布が固定される。 この工程 は全窓出費が通常約10~10000mJ/cm になるよう に行なわれる。ただしこの工程を行わなくても次に述べ る有機成分を除去する工程により同等の効果が得られ

【0034】次の工程として、上述の工程により得られ た光記録膜より有機成分を除去することを行う。前記有 役成分とは前述した光重合性モノマーまたはオリゴマー が重合した有機ポリマーだけでなく、未宣台のモノマ ー、オリゴマー、さらに光重台開始剤、色素、溶媒など の残存物も含まれる。その方法としては、例えば少なく とも200度以上の温度に加熱する方法が挙げられる。 加熱処理によって光記録験中の有機成分が、酸化、分解 され、光記録膜から除去され、その除去された跡は空隙 として残り、そこに空気のような気体が存在する。この 加熱温度は使用した光重合性モノマー、オリゴマーある いは溶媒などの除去される有級化合物にも依存する。ま た光記録膜の緻密性を高め、破核的強度を上げるために 度葡囲は200°Cから1200°C程度、また加熱時間は 少なくとも1分以上が好ましい。

12

【0035】光記録膜より有機成分を除去する他の方法 として、約184mmの助外線を照射し発生させたオゾ ンにより有機成分を酸化分解させる方法、または溶媒を 用いて有級成分を溶出する方法等が挙げられる。またこ れらの工程を併用してもよい。

【0036】との工程で、光記録された膜中に残存する 水、触媒、有機成分が除去されて空隙となり、無機成分 (金属酸化物)が残る。その際に光記録によって変調さ れた無機綱目構造と有機高分子の組成分布が、無機綱目 機造の変類として記録されたことになる。この工程で得 られた順は有機成分を含有しないため、耐熱性、耐候 性、耐環境性が非常に使れている。

【りり37】また上記順の空隙率(逆に表現すれば無機 物質(金属酸化物)のみかけ密度)、例えば、膜の単位 **微小体摘あたり(10のマイナス21乗立方mあたり)** の空陰率は上記光記録の変調により擴表面の場所によっ て変化するが、上記工程で無機綱目構造を構成する原機 20 物質たとえばシリカが変形し得るような高い温度例えば 約300℃以上に加熱する場合には、無機物質の表面張・ 力によって無機物質の密度が相対的に小さい膜状体部分 が相対的に大きい膜状体部分よりも大きく収縮して、膜 状体表面に制御された凹凸が形成される。

【0038】次に本発明の原理について述べる。

【0039】溶媒、水、および触媒である酸または塩基 を一定置念む有概念属化合物溶液中に、光量合開始剤、 および必要に応じて光暗感剤、可愛剤などの添加剤を含 有した光重台性モノマーまたはオリゴマーを加え、撮 控、混合する。 均一に混合された溶液は基板の上に従っ の方法でコーティングされ機状体が得られる。との段階 では钻性液体からなる膜状体であるが、コーティングの 後に時間が経過するにつれ、有機金属化台物の加水分。 解、重縮台が進行し無機網目構造が形成され、ゾルから ゲル状態に変化する。更に、強制乾燥または自然乾燥を 造めることによって、魚糨線目構造中に含まれていた窓 媒、水等の揮発成分が蒸発していき、結果として固体状 の光記録用膜状体が得られる。

【① 040】活性放射線に露出する前の光記録膜中で は、光重合性モノマーまたはオリゴマーは膜全体に形成 された無機綱目構造中に均一に保持されているが、レー ザなどの二光東干渉露光によって形成された干渉縮への 露光、またはマスクパターン露光などによる活性放射線 の露出工程中に、光記録購内部での光弦度分布により選 択的に宣合が開始される。すなわち光弦度が強い部分で 重合が始まりそれにつれモノマーが消費されるので、隣 接した光強度が弱い部分から光強度が強い部分にモノマ ーが供給され更に宣合が促進される。この際に、もとも と光強度が強い部分に存在していた無機額目構造の一部 も高温まで加熱することが好ましい。したがって加熱温 50 分は、光強度が弱い部分から供給されたモノマーにより

体積が大きくなった重合体により押し出されて、光強度 が弱い隣接部分に移動することになり、最終的には光強 度が強い部分である、光重合性モノマー(またはオリゴ マー) が宣合した有級ポリマーリッチ領域と、それとは 逆に光強度が弱い部分である。相対的に急機網目構造り ッチ領域とに区分され、その両領域の間に大きな組成差 が生じるものと考えられる。この時に光重合性モノマー (またはオリゴマー)が重合した有機ポリマーの屈折率 Noと無機網目構造の屈折率Nm(前記有機金属化合物 が、加水分解および重縮合してできた無機物質が有する 10 屈折率) との差を利用した光記録膜が本出願人が出願し た特願平4-172534である。

【①①41】本発明の光記録膜においては、前述の活性 放射線への露出によって有機ポリマー成分と無機網目機 造の組成分布を形成させた記録膜から、内部に含まれる 有機ポリマー、または反応が未完結のオリゴマー、モノ マーのような有機成分を除去させる。従って、特願平4 -172534で示したポリマーの屈折率Noと無機網 目構造の屈折率Nmとの差を利用するのではなく、 気観 郷目構造の屈折率Ninと前記有機成分が出ていった空間 20 に存在する空気その他の気体の屈折率との差を利用する ものであるので、光重台性モノマーまたはオリゴマーと 有機金属化合物の組合せを選定する際、屈折率の制限は なく、そのためより多くの組合せが可能となる。

【①①42】本発明の有機成分を除去する工程によって 光記録膜は多孔質状となり、全体は厚み方向に約2分の 1~20分の1の厚みに収縮する。なおこの膜は平面方 向にも収縮しようとするが、基材に拘束されているため 実際には平面方向の収縮は殆ど生じない。この時、2つ のタイプの変化が起こり得る。第1のタイプは、有機ポー30 リマーリッチ領域において有機成分が除去されることに より、その領域の空隙率が高くなる。それに対し無機網 目標造リッチ領域は有機ポリマーリッチであった領域よ り空隙率は低い。そして空隙率の低い部分は空隙率の高 い部分よりも高い見かけの屈折率を有する。すなわちこ の場合には光弦度分布が空隙率の分布となって記録され たことになる。言い替えれば、強い強度の光があたった 膜部分の無機物質のみかけ密度が低くなり、逆に弱い強 度の光があたった膜部分の無線物質のみかけ密度が高く なる。加水分解および重縮合が可能である有級金属化合 40 物として、有機ケイ素化合物を用いるよりも有機チタン 化合物を用いた方が、空隙率の低い部分と空隙率の高い 部分との見かけの屈折率差は大きくなる。それは無機網 目標造を構成する酸化チタンの方が酸化珪素(屈折率= 1. 46) よりもそれ自体高い屈折率 (2. 35) を有 するからである。第2のタイプは、第1のタイプの変化 に続いて、多孔質膜がより緻密化される場合、空隙率の 高い有機ポリマーリッチであった領域は、無機網目構造 リッチ領域よりも相対的に収縮率が大きくなるので記録 膜には表面凹凸が形成される場合である。この時、光強 50 <溶液1>

度の高い領域は凹部を形成し、光強度の低い領域は凸部 を形成する。との凹凸の高さは、記録膜の組成、膜の厚 み、照射する光弦度分布、加熱温度などによって異な り、凹凸が殆ど生じない場合もあるが、通常は0.00 1 μ m ~ 1 0 μ m の凹凸高さを生じる。

14

【0043】表面凹凸か、空孔分布かは無機成分に用い る化合物、有機成分と無機成分の濃度、加熱処理温度等 の条件による。極端に加熱処理温度が高い場合には、空 **陰率の高い有機ポリマーリッチ領域も、急機綱目構造リ** ッチ領域もともに空隙率がゼロになり表面凹凸のみが形 成される。また表面凹凸と空孔分布の両方を形成させる ことも可能である。表面凹凸と空孔分布の両方を形成さ せる場合、光記録膜としてはそれらは相加的に動く。

【①①4.4】以上は順の厚み方向には空孔(空隙)分布 が生じないとして説明したが、実際には空孔分布は膜の 厚み方向および平面方向にも生じることが多い。特に可 干渉性を有する輻射線によって得られる干渉縞に露光さ せる場合にはそれが顕著である。

[0045]

【発明の効果】本発明によって、化学的に安定な無機成 分から構成される、使れた耐光性、耐熱性、耐環域性な どの耐久性有し、かつ高回折効率、高解像力及び高透過 率などの使れた光学特性を示す光記録膜を得ることがで きる。また本発明によって、微細な凹凸加工を施した薄 膜を得ることが可能となる。

[0046]

【実施例】以下、この発明の真施例を挙げて説明するが 本発明はこれらの実施例に限定されるものではない。 <以下に示す化合物の説明>

TEOS : テトラエトキシシラン

PDMS :末端シラノール基ポリジメチルシロキサ

THE :チトラヒドロフラン : イソプロビルアルコール I-PA

HC 1 : <u>12N</u>塩酸

Ti(OPr),:テトライソプロポキシチタン

HPPA :2-ヒドロキシー3-フェノキシプロピ

ルアクリレート

: エトキシレートピスフェノールAジアク EBPA

リレート

; 3, 3', 4, 4' - Fh = - (t - 7 BTTB チルパーオキシカルボニル)ベンゾフェノン(日本値脂 製、純度50%)

:3.3 -カルボニルビス(7-ジェチ KCD ルアミノクマリン〉

(日本思光色素研究所製)

真能倒!

まず最初に光記録膜用出発溶液を以下の条件で調製し

16

TEOS(加水分解もよび重縮台が可能	
である有极金属化台物として)	278
PDMS (同上)	3 g
THF (溶填)	5 c c
ı - PA (溶媒)	9 c c

<溶波2>

1-PA (溶媒) 12cc H2O (TEOS、PDMSの加水分解用) 2 c c HC1(濃度12N)(加水分解を促進させるための触媒) 5 c c

徳巌1、徳液2を別途調製、観控した後、加水分解、重 縮合反応の触媒である溶液2を溶液1に撹拌しつつ荷下 して加え均一な溶液を得た。その後、この溶液を80℃ で40分間返流して有機金属化台物の溶液を得た。

【0047】次に赤色暗室用ランプ下において、以下の * チレン、メタノール混合溶液に溶解し、光重合モノマー HPPA、EBPAに混合競拌した溶液3を、上記有観 金属化台物の溶液(溶液 1.2の復合物) 5.0gに導 入し、機枠複合して均一な光記録用出発溶液を得た。 [0048]

<溶液3>

HPPA(光重合モノマー)	4.75g
EBPA(光重合モノマー)	0. 25 g
BTTB (光重合開始剤)	0.50g
KCD (色素)	0.01g
塩化メチレン/メタノール (=95/5重置%) (溶媒)	1.00g

この溶液を赤色暗室用ランプ下で、300×150×2 mmのガラス基板上にアプリケーターを用いてコーティン グし、30℃、約24時間篩置し、ゲル化、乾燥させ て、厚みが約9、5μmのクラックのない感光層を得 た。その後、厚み100μmのポリエチレンテレコタレ ートのカバーフィルムを上記感光層の上に付着させ、そ れを切断して、60×60mの大きさのガラス基板-感 光層-ボリエチレンテレフタレートフィルムの荷屋体か ちなる感光材(光記録用膜)を得た。

【0049】次に図1に示すような光学系においてアル ゴンイオンレーザー1から発振した波長514.5nm の光を、シャッター2を適してビームエキスパンダー 3. コリメータレンズ4により平行光とし、ビームスプ 40 リッター5により二光泉の平行光に分け、ミラー6、 6 を用いて上記の感光村(ガラス基板-光記録層-ポリ エチレンテレフタレートフィルムの積層体) 3 牧に対し τ . 角度 θ で入射させ干渉躍光を行なった。なお角度 θ の値は、それぞれ5', 14', 42'とし、30~5 Om J/cm'の露光量で作製した。

【0050】干渉篝光の後、感光材を30型の蛍光灯を 用いて3 c mの距離から約15分間全面猛光を行い、未 宣合モノマーの重合を完結させ固定化した。

【0051】以上のようにして感光材に約170、48 50 実施例1で用いた感光材の上に、USAFテストターゲ

0、1400本/mmの空間周波数を有する干渉稿を用 いて回折格子を作製した。

30 【0052】次にこの回折格子よりポリエチレンテレフ タレートフィルムを剝した後、電気炉中で、50℃/時 間の昇温速度で500℃まで加熱した。4時間そのまま の温度で保った後、約10時間かけて電気炉内を室温ま で除冷し、回折格子を取り出した。このようにして空間 周波数170、480、1400本/mmを有する回折 格子が記録された腹厚1.2μmのSiO2膜とガラス基 板の積層体が得られた。この5102時の断面を1千倍~ 5万倍の電子顕微鏡によって観察すると、干渉縮の強弱 に応じて表面凹凸および、わずかながらシリカ粒子の密 度分布が形成されていることが確認された。すなわち、 表面の山脈状凸部の高さは約1 μm. 幅は約1 μm, 凹 凸のビッチ(凸部の中心間の距離)は上記空間周波数に 応じてそれぞれ約6 μm、約2 μm、および約0. 7 μ mであった。そして膜内部では、シリカ粒子(直径約 0. 01~0. 1µm)が表面が凸の部分の内部では緊 密に存在し、他方表面が凹の部分は組く(空間が多く) 存在していることが確かめられた。回折格子としての機 能は主として購表面の凹凸によるのである。

【0053】庚६例2

ット (メレスグリオ社製、空間周波数1~228本/m m)をマスキング板として戦闘し、2 k Wの紫外領ラン プに、光源からの距離を30cmとして5秒間露光し た。ポリエチレンテレフタレートフィルムを剝した後、 電気炉中で、昇温速度50℃/時間で500℃まで加熱 した。4時間そのままの温度で保った後、約10時間か けて電気炉内を室温まで除冷し、感光材を取り出した。*

* とのS1O2膜の表面を電子顕微鏡によって観察すると、 マスクパターンに応じて表面凹凸が形成されていること が確認された。

18

【0054】実鉱例3

次にT1O2を無機綱目構造とする場合の実施例を示す。 以下の方法で光記録膜用出発溶液を調整した。 <溶液4>

** C ****** * C	Ema conso, emiliare	
	Ti (OPr) 4	20 g
•	1 - PA	20cc
<溶波5 >		
	ı - PA	40cc
	H2O	2. 0 c c
	HC1(濃度 <u>12N</u>)	0. 5 c c
		宮液 ※え均一な溶液を得た。
4. 溶液5を別	途段拌した後、加水分解、重縮合	•
である溶液5を	溶液6に捌拌しつつ、徐々に滴下	して加米
	HPPA	4.758
•	EBPA	0.25g

HPPA	4.75g
EBPA	0.25g
BTTB	0.50g
KCD	0.01g
塩化メチレン/メタノール(=95/5重置%)	-1.00g

次に赤色暗室用ランプ下において、上記溶液6に示す重 置比で、光重合開始剤BTTB、色素KCDを塩化メチ レン、メタノール混合溶液に溶解し、光重合モノマー目 PPA、EBPAに混合捌拌した溶液6を、上記有機金 30 属化合物の溶液(溶液4.5の混合物)10.0gに導 入し、規控混合して均一な出発溶液を得た。

【0055】実施例1と同様な方法でコーティングを行 い、光記録膜を得て、1400本/mmの空間周波数を 有する干渉縞を用いて回折格子を記録した。

【0056】He-Neレーザより発振する632.8 nmのビームを用いて回折効率を測定した。回折効率は 入射光強度に対する1次回新光強度の比として算出し た。その結果を表しに示す。営光灯を用いて全面露光を 行なった時点では、わずかに(). 022の回折効率であ 40 ったが、加熱処理を行なうにしたがって次算に上昇し、 400~500度の熱処理により約0.5の回折効率が 得られた。

【0057】とのT102膜の断面を電子顕微鏡によって 観察すると、干渉縞の強弱に応じて主として空孔分布が 形成され、わずかに表面凹凸も形成されていることが確 認された。このように加熱前よりも加熱後で回折格子の 回折効率が向上するのは、加熱前では、入射光強度分布 による有機ポリマーリッチ領域と無機鋼目構造リッチ領 域との屈折率の差がポリマー(HPPAとEBPAのコ 50 1..レーザー発振器、

ボリマー〉の屈折率約1.55と酸化チタンゲルの屈折 率1.6の差(約0.05)に起因するのに対して、4 0.0°C加熱後の回折格子では、酸化チタンの屈折率約 2. 35と空気の屈折率約1.00との差(約1.3 5) が加熱前のものの登に比べて非常に大きいことによ るものである.

[0058]

【表 1 】

加熱处理溫度	率條张回
加熱前(前面電光後)	0.022
100度	0. 028
200股	0.047
300度	0. 118
400度	0. 508
500座	0.492

【図面の簡単な説明】

【図1】 本発明の実施例として、透過型回折格子を記 録する場合に用いられる光学系の一例である。 【符号の説明】

20

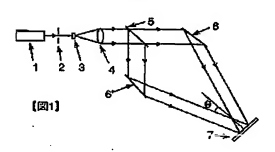
19

2..シャッター. 3、ビームエキスパンダー。 4.,コリメーターレンズ.

Ė,

*5、ビームスブリッター、 7 . 感光材、

[図1]



フロントページの続き

(51) Int.Cl.'

識別記号

G11B - 7/24 516 FΙ

G11B 7/24

(55)参考文献 特闘 昭64-51334 (JP. A)

特闘 平2-5062(JP, A) 特許2953200 (JP, B2)

(58)調査した分野(Int.Cl.*, DB名)

G03F 7/027

G03F 7/004

GG3F 7/028

G03H 1/02

G11B 7/24

516

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.